

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-186346

(43)Date of publication of application: 14.08.1991

(51)Int.Cl.

B01J 23/26 BO1D 53/36 BO1D 53/36 B01J 23/20 B01J 23/34 B01J 23/76 R01.L 23/86

B01J 23/89

(21)Application number : 01-326435

(71)Applicant:

DAIHATSU MOTOR CO LTD

(22)Date of filing:

15.12.1989

(72)Inventor:

NAKAMURA TADAYOSHI

TANAKA HIROHISA

(54) CATALYST FOR PURIFYING EXHAUST GAS AND CATALYST STRUCTURE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a catalyst enhanced in both of the oxidizing capacity of HC and CO and the reducing capacity of NOx and not lowered in its activity over a long time even at high temp. by using composite oxide having a perovskite crystal structure having a specific composition.

CONSTITUTION: A catalyst for purifying exhaust gas is obtained using composite oxide having a perovskite crystal structure and represented by general formula A1-xA'xB1-yB'yO3 wherein 0≤x≤0.6, 0≤y<1, A is a rare earth element other than Ce, A' is Mg or Ca, B is Cr or Cu and B' is Mn or Fe). The catalyst thus obtained is stable in both of a high temp, reductive atmosphere and a high temp. oxidative atmosphere and enhanced in both of the oxidizing capacity of HC and CO and the reducing capacity of NOx and not lowered in its activity even when held at high temp. for a long time.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-186346

@Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成3年(1991)8月14日
B 01 J 23/26 B 01 D 53/36 B 01 J 23/20 23/34 23/76 23/86 23/89	1 0 2 B 1 0 4 A A A A A	8017-4G 8616-4D 8616-4D 8017-4G 8017-4G 8017-4G 8017-4G		
			-t- 227 -t	

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全7頁)

29発明の名称 ガス浄化用触媒および触媒構造体

②特 願 平1-326435

匈出 願 平1(1989)12月15日

⑫発 明 者 中 村 忠 義 大阪府池田市桃園2丁目1番1号 ダイハツ工業株式会社

内

⑫発 明 者 田 中 裕 久 大阪府池田市桃園 2丁目 1番 1号 ダイハツ工業株式会社

内

⑪出 願 人 ダイハツ工業株式会社 大阪府池田市ダイハツ町1番1号

邳代 理 人 弁理士 朝日奈 宗太 外2名

明細

1 発明の名称

ガス浄化用触線および触線構造体

2 特許請求の範囲

1 ペロプスカイト型結晶構造を有する複合散 化物であって、一般式(I):

$$A_{1-x} A_{x} B_{1-y} B_{y} 0_{x}$$
 (1)

(式中、x およびy はそれぞれ

0 < x ≤ 0.8

 $0 \le y < 1$

を満足し、A は希土類元素のうちの少なくとも 1 種の元素(ただし Ceを除く)、A ' は Mg、Ca、Sr、Baおよび Ceよりなる群から選ばれた少なくとも 1 種の元素、B は Cr、Cu、Nb、No、Tc、Ru、Rh、Ag、Ptおよび Auよりなる群から選ばれた少なくとも 1 種の元素、B' は Mn、Pe、

Co、NIおよびAIよりなる群から選ばれた少なくとも1種の元素を表わす)で示される複合酸化物からなることを特徴とするガス浄化用触数。

2 一般式(i)において、x およびy がそれぞれ 0.05≤x ≤ 0.4

 $0 \le y \le 0.5$

を満足し、A がY 、La、Pr、Nd、Sm、Gd、Dy およびBrよりなる群から選ばれた少なくとも 1 種の元素であり、B がCr、Cu、Nb、Noおよ びRuよりなる群から選ばれた少なくとも 1 種 の元素である緯水項 1 記載のガス浄化用触媒。

3 セラミックス担体または耐熱性金属担体上に、塩基性金属酸化物およびペロプスカイト型複合酸化物より選ばれた少なくとも1種の酸化物を20容量%以上含むウォッシュコートが付着され、そのうえに請求項1記載のガス浄化用触媒が担持されてなることを特徴とするガス浄化用触媒構造体。



[産衆上の利用分野]

本発明は自動車エンジンをはじめとする内燃機関、燃焼機器などから排出されるガス中の炭化水素(HC)および一酸化炭素(CO)を酸化し、かつチャ素酸化物(NO_x)を遅元することによって、かかるガスを効率よく浄化する触媒および触媒構造体に関する。

[従来の技術]

自動車エンジンなどの内燃機関から排出されるガス中にはIIC、CO、NO_x が含まれ、これを同時に浄化する三元触媒として白金(Pt)、バラジウム(Pd)、ロジウム(Rh)などを組合せたものが使用されている。

一般にこれら貴金属触媒はコージェライトなどのセラミックスモノリスなどの担体の上に、 酸化アルミニウム(Al 20 s)のウォッシュコート を付着させた上に担持して用いられている。

しかしながら、かかる食金属触媒 はコスト面 においてもまた省資源的観点からも問題がある

本発明は、

(1) ベロブスカイト型結晶構造を有する複合酸化物であって、一般式(I):

$$V^{1-x} V_{x}^{x} B^{1-x} B_{x}^{x} O^{z}$$
 (1)

(式中、x およびy はそれぞれ

0 < x ≤ 0.8

 $0 \le y < 1$

を満足し、A は希土類元素のうちの少なくとも1種の元洙(ただしCeを除く)、A はNg、Ca、Sr、BaおよびCeよりなる群から遊ばれた少なくとも1種の元業、B はCr、Cu、Nb、No、Tc、Ru、Rh、Ag、PtおよびAuよりなる群から遊ばれた少なくとも1種の元業、B はNn、Fe、Co、N1およびAIよりなる群から選ばれた少なくとも1種の元素を表わす)で示される複合酸化物からなることを特徴とするガス浄化用触媒、および(2)セラミックス担体または耐熱性金属担体上に、塩苗性金属酸化物およびペロブスカイト型複合

ほか、 900で以上の高温で長時間使用されると 費金属がシンタリングを起こしたり、ウォッシュコートである酸化アルミニウムの比表面類が 低下し、触媒活性が劣化するという問題もある。

一方、ペロプスカイト構造を有する複合酸化物はガス浄化用触媒として有望視され、とくにLa_{0.8} Sr_{0.2} CoO₃ の組成を有するものはHCとCOの酸化において貴金属触媒と同等の活性をもつものがえられるようになったが、これらHC、COなどの遠元性ガスの濃度が高い雰囲気下での安定性が低く、しかもNO₁ の遠元浄化能力はほとんどみられないといった欠点がある。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は前記の点に鑑みて、高温の還元性雰囲気および高温の酸化性雰囲気のいずれにおいても安定で、しかもBC、COの酸化能力とともにNO_xの還元能力も高く、長時間高温に保持されても活性が低下しないガス浄化用触媒を提供することを目的とする。

[課題を解決するための手段]

酸化物より選ばれた少なくとも1種の酸化物を20容量%以上含むウォッシュコートが付着され、そのうえに前記(1)項記載のガス浄化用触媒が担待されてなることを特徴とするガス浄化用触媒構造体

を提供する。

【作用および実施例】

前記一般式(I)で示されるペロブスカイト型複合酸化物触媒は、高温の違元性雰囲気および高温の酸化性雰囲気のいずれにおいても安定で、HC、COの酸化能力とともにNO_xの違元能力も高く、しかも長時間高温に保持されても触媒活性が低下しないという特徴を有する。

前記ペロブスカイト型複合酸化物において、ペロブスカイト型結晶構造を実現させるために、A サイトには、Sc、Y およびランタノイド元素(ただしCeを除く)よりなる希土類元素から選ばれた少なくとも1種、好ましくはY 、La、Pr、Nd、Sn、Gd、DyおよびErよりなる群から選ばれた少なくとも1種の元素が用いられる。

所記ペロブスカイト型複合酸化物が良好な三元触媒(HC、COの酸化、NO_Xの選元)として聞くために、B サイトには、原子の甚底状態において最外殻にs 選子を 1 個有する元素(ただし、周期律 I A属の元素は除く)、すなわち Cr、Cu、Nb、Mo、Tc、Ru、Rb、Ag、Pt および Auよりなる群から選ばれた少なくとも 1 種の元素、好ましくは Cr、Cu、Nb、Noおよび Ruよりなる群から選ばれた少なくとも 1 種の元素が用いられる。

a)

また前記ペロプスカイト型複合酸化物の触媒活性を原子値制御により向上させるために、A.サイトには、Mg、Ca、Sr、BaおよびCeよりなる群から選ばれた少なくとも1種の元素が用いられる。

きらに、前記ペロプスカイト型複合酸化物のB・サイトに、Mn、Pe、Co、NIおよびMよりなる群から選ばれた少なくとも1種の元素を用いることにより、遠元性雰囲気および(または)高温に長時間保持された際にもペロプスカイト構造を維持し、触媒活性の劣化を抑制するという

すぐれた効果が奏される。

A 、 A'、 B 、 B'サイトの元素の前記効果を異 するためには、 x および y がそれぞれ

 $0 < x \le 0.6$

 $0 \le y < 1$

より好ましくは

 $0.05 \le x \le 0.4$

 $0 \le y \le 0.5$

を満足する必要がある。

本発明において触媒活性、高温耐久性などの 観点からとくに好ましい複合酸化物としては、

Lal-x Cex CrOs Lal-x Cax CrOs .

Nd_{1-x} Sr_x CrO₃ . Dy_{1-x} Ng_x CrO₃ .

Nd 1-x Srx Cr1-y Coy Oa .

Lai-x Cer Cri-y Ni, O:

Pri-x Mg Cri-y Fey Os Ndi-x Srx CuOs

Lai-x Cex Cui-y Mny O;

Y_{1-x} Ba_x Cu_{1-y} Af _y O₃ Su_{1-x} Ba_x NbO₃

Lal-x Mg Nbl-y Nly Oa .

 La_{1-x} Sr_x No_{1-y} Na_y O_3 、 Gd_{1-x} Ba_x No_{1-y} Pe_y O_3 、 Er_{1-x} Ba_x Ru_{1-y} Fe_y O_3 、 Sa_{1-x} Ce_x Ru_{1-y} Ni_y O_3 などがあげられる。前記においてx およびy は たれぞれ

 $0.05 \le x \le 0.4$

 $0 \le y \le 0.5$

を満足するものである。

前記ペロプスカイト型複合酸化物は粉末混合法、共沈法などの存法によって調製できる。たとえば、粉末混合法によるときは、ペロプスカイト型複合酸化物の各成分の酸化物粉末を所定の化学量論比で配合し、ポールミルやアトリッションミルなどを用い、アルコール中にて運気が発展をして、乾燥後、800~1000℃で焼成を行ない。 X 線回折試験にてペロプスカイト単一相という。 X 線回折試験にてペロプスカイトりかえたならに粉砕を行ない高比表面複のペロプスカイト型複合酸化物の粉末をうる。

共沈法によるときは、ペロブスカイト型複合酸化物の各成分の硝酸塩を所定の化学量益比で混合し、純水にて溶解する。pH調整液として炭酸アンモニウムとアンモニア水の混合水溶液を用い、これを前記硝酸塩水溶液に滴下提拌する。pHを中性もしくは塩基性に調整し、生成した共沈物を乾燥後 600~ 800℃で焼成し、単一相のペロブスカイト型複合酸化物をうる。

前記ペロプスカイト型複合酸化物の類製時に、 粉体の形態での比表面積を 5.0㎡/g以上にする ことにより、触媒活性がより向上される。

前記のごとく調製されるペロプスカイト型機 合酸化物触媒は通常担体に担持させて使用する。

自動車排ガス浄化などの用途のばあいは、一般にハニカム状断面を有するセラミックス担体 中耐熱金属担体に酸化アルミニウムのウォッシュコートを付着させ、そのうえに触媒を担持さ せることにより、その触媒活性が向上すること が知られている。

しかし、本発明のペロプスカイト型複合酸化

物触媒は高温においてウォッコートの酸化アルミニウムと反応を起こして二次生成物を形成し、触媒活性が低下するばあいがあるで変をがいる。 かっっからに基づいてきらに研究をないに、 はなれる。 かっっかん (HgO)、 酸化マグネシウム (HgO)、 酸化マクネシウム (HgO)、 酸化 でったい は 酸化物、 あ 型 複合酸化物を 用いると、 前に スカイト 型 複合酸化物 を 用いると、 前に で さ せ ず 、 む し ろ 触 な か よ り 助 長 さ れ た 。

前記塩基性酸化物およびベロブスカイト型複合酸化物は単独で用いてもよく、あるいは2種以上を混合して用いてもよい。前記特定の酸化物は他の耐火性材料、たとえばA120 x 、 Cr20 x 、Co02、ゼオライトなどの酸化物、あるいはSICなどの炭化物などと併用してもよいが、前記特定の酸化物の合計量をウォッシュコート中で20容益%以上とするのが好ましい。

府紀担体はとくに制限されないが、セラミッ

[Lag.8 Ceg.2 CrOsの調製]

La20 > 180.8 g (0.4 モル) 、 Ce O2 84.4 g (0.2 モル) および Cr 20 > 78.0 g (0.5 モル) を各々科益し、酸化アルミニウム製ポールとボットからなるボットミルを用い、アルコール中にて 72時間湿式粉砕混合を行なった。 えられた泥漿 (スラリー) を乾燥し、アルコールを飛散せしめ、乳鉢でほぐしたのち電気炉にて 850 でで 5 時間保持して焼成した。 えられた粉末について前記 は外砂、乾燥、 850 での焼成をくりかえし、メ線回折分析にて単一相のペロプスカイト型複合酸化物が生成したことを確認した。

このようにしてえられたペロプスカイト型複合酶化物粉末をポットミル中で湿式粉砕して高 比表面数を有する粉末状触媒をえた。

さらに附記粉末状触媒を、コージエライトハ ニカムに付着させた第1表に示すウォッシュコ ート上に担持させて触媒構造体をえた。

実施例2~7および比較例A~C

第1表に示す組成の複合酸化物触媒を実施例

クス担体としてはたとえばコージェライト (2 NgO ・ 2 Al 2O s ・ 5 SIO2)、ムライト (3 Al 2O s ・ 2 SIO2)などが使用され、耐熱金 図担体としてはステンレススチイールなどが使 用される。担体の形状は自動車排ガス浄化用に おいてはハニカムなどのモノリス型が好ましい が、その他メッシュ(細)、多孔体、ペレット 状などであってもよい。

前記担体上へのウォッシュコートの付着方法、前記ウォッシュコート上へのペロブスカイト型 複合酸化物触媒の担持方法などはとくに制限されず、常法により行なえばよい。

本発明のガス浄化用触媒は、三元触媒として自動車排ガス浄化用触媒としてとくに有利に使用されるが、その他の内燃機関、火力発電、石油ストーブなどの各種燃烧機器の排ガス浄化用にも使用される。

っぎに実施例および比較例を上げて本発明を 説明する。

実施例1

1 と同様な方法で調製し、さらに実施例 1 と同様にして触媒構造体をえた。

前記でえられた触媒について比衷面積を測定した。比表面積の測定はチャ素を吸着ガスとして用いる1点BET 法によって行なった。結果を第1表に示す。

[以下余白]



実施例	複合酸化物組成	比表面技 (㎡/g)	ウォッシュコート
1	La _{0.8} Ce _{0.2} CrO:	8.9	LaAf0;
2	Nd _{0.8} Sr _{0.2} CuO ₃	6.7	40容量% Y ₂ O ₃ + 60容量%AI ₂ O ₃
3	Sm _{0.5} Ba _{0.5} NbO ₃	12.1	MgO
4	La _{0.8} Ce _{0.2} Cr _{0.8} NI _{0.2} O ₃	10.8	LaAf0)
5	Nd _{0.8} Sr _{0.2} Cr _{0.7} Co _{0.8} O ₃	10.7	SrCe0;
6	La _{0.5} Sr _{0.5} Ho _{0.5} Ho _{0.5} O ₃	7.4	د40مدا
7	Er _{0.4} Ba _{0.6} Ru _{0.8} Pe _{0.2} O ₃	8.2	LaAf0;
比较例A	LaCr03	1.3	Al 203
В	Laz CuO4	4.3	Af 203
С	La _{0.6} Sr _{0.4} CoO ₃	2.0	Af 203

また前記でえられた触媒についてつぎの試験 を行った。

(1) 触媒活性测定

触媒活性の測定は前記触媒構造体について行なった。第2数に示す組成の自動車排気モデルガスを空間速度(SV)85.000hr-1で触媒を充填した反応管に導入して、各選度でのガス冷化率を測定した。

33	2 表
ガス成分	過度(容益%)
Ca He	0.18
H ₂	0.20
CO	0.80
NO	D . 12
C 0 2	8.0
H ₂ O	10
02	0.8
N 2	残部

HC油度は水 素炎イオン分析計 (FID) 、 CO油度は非分散赤外線吸収式分析計 (NDIR) 、 NO_X油度は化学発光分析計 (CLD) 、 O_X油度は磁気圧力式分析計によって測定し、各温度での浄化半を求めた。

(2) 高温耐久试验

前記触媒を前記自動車排気モデルガス雰囲 気中において 900℃で 5 時間保持したのち、 再び活性測定を行ない、高温耐久性を評価した。

前記試験(i)の結果を第1~6図に、前記試験 (2)の結果を第7図に示す。第7図において、 「耐久後」とあるのは高温耐久試験後の浄化率 を盗わす。

[発明の効果]

本発明のベロブスカイト型複合酸化物触媒は IIC、COの酸化能力およびNO_Xの還元能力がとも に高く、かつ長時間高温に保持されても活性が 低下しないという特徴を有し、自動車排ガス浄 化用触媒などとして有用である。

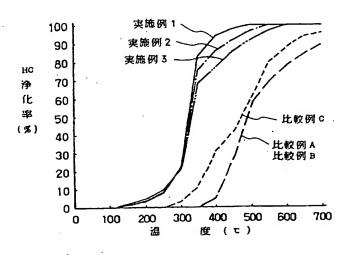
4 図面の簡単な説明

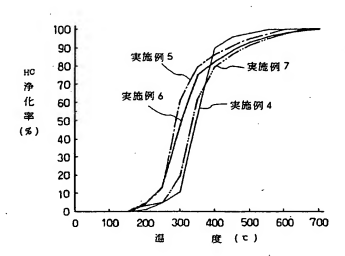
第1~6図は本発明の排ガス浄化用触媒および従来品での浄化率を示すグラフであり(第1~2図はHC浄化率、第3~4図はCO浄化率および第5~6図はNOx浄化率を示す)、第7図は高温耐久試験前後におけるNOx浄化率を示すグラフである。

特 許 出 顧 人 ダイハッエ素株式会社 代理人弁理士 朝日奈宗太 ほか 2 名

才1図

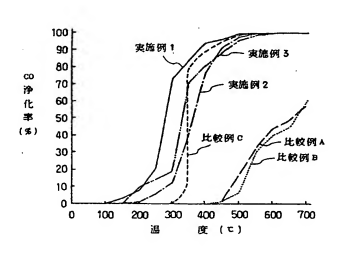
才 2 図

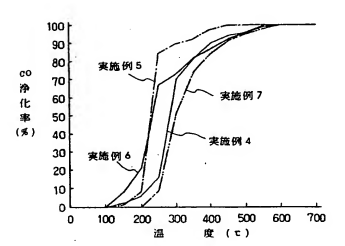




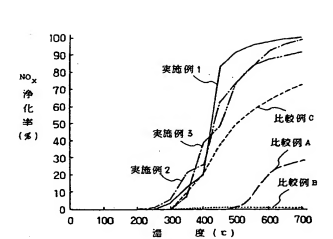
才 3 図

オ 4 図

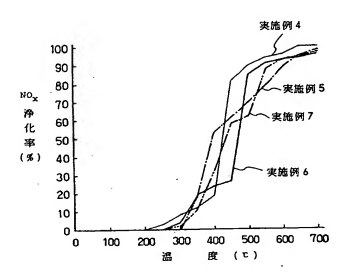




オ 5 図



オ 6 図



オ 7 図

